Searching PAJ

# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2000-104040

(43)Date of publication of application: 11.04.2000

(51)Int.CI.

C09J179/08 C09J 7/00 C09J163/00 C09J201/00 H01L 21/52

(21)Application number: 10-278509

(71)Applicant:

HITACHI CHEM CO LTD

(22)Date of filing:

30.09.1998

(72)Inventor:

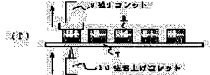
**FUJII SHINJIRO** 

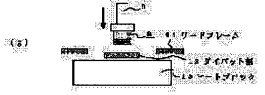
# (54) ADHESIVE FOR DIE BONDING AND PREPARATION OF SEMICONDUCTOR DEVICE

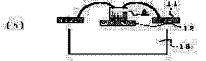
(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an adhesive which does not cause cracks even in wafers having a thickness of not more than 300 . m and can  $|\!|\!|\!|$ be bonded to wafers over a wide range of temperature with small warpage in the thermocompression bonding of an adhesive to the back of a wafer and can effect die bonding with a simple apparatus, and a method for preparing semiconductor devices using this adhesive.

SOLUTION: A die bonding adhesive comprises a thermoplastic polyimide resin having a glass transition temperature of not higher than 90° C and a thermosetting resin, and a method for preparing a semiconductor device comprises thermocompressing a single-layer adhesive in the form of a film composed of a thermoplastic polyimide resin having a glass transition temperature of not higher than  $90^{\circ}\,$  C and a thermosetting resin on to the back of the wafer to obtain a wafer 8 with an adhesive, applying and fixing the resulting wafer with an adhesive to a dicing tape 7, dividing and cutting the dicing tape-bonded wafer with an adhesive into an individual semiconductor element, then peeling the dicing tape, and die-bonding the resulting semiconductor element 8 with an adhesive to a substrate member.









# **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

29.06.2000

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(川)特許出銀公開發号 特開2000-104040 (P2000-104040A)

(43)公開日 平成12年4月11日(2000.4.11)

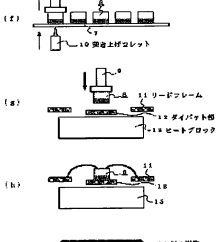
			· · · · · ·		
(51)Int.CL'	識別記号	FI		·····································	
CO9J 179/08		COSJ 179/08	Z	4 J 0 0 4	
7/00 163/00		7/00 163/00		41040	
				5 F 0 4 7	
201/00		201/00			
HO 1 L 21/52		HO1L 21/52		E	
		<b>浆館</b> 京	: 請求項の数2 〇	L (全9頁)	
(21)出職番号	<b>特樹平10-278509</b>		(71) <u></u> 世廟人 000004455 日立化成工業株式会社		
(22)出辦日	平成10年9月30日(1998.9.30)	<b>建</b> 京集	新棺区西新宿2丁目	1番1号	
	•	(72) 発明者 藤井	真二郎		
			日立市東町四丁月13 株式会社山崎工場内		
		(74)代理人 100071	1559		
			海林 邦彦		
				最終質に統く	

# (54) 【発明の名称】 ダイボンディング用接着剤及び半導体装置の製造方法

# (57)【變約】

【課題】 ウエハ裏面に接着剤を熱圧着する際、300 um以下のウェハでもクラックが発生せず、反りは小さ く、また、幅広い温度で接着剤をウェハに接着でき、か つ簡単な装置でダイボンディングできる接着剤及びこの 接着剤を用いた半導体装置の製造方法を提供する。

【解決手段】 ガラス転移温度90°C以下の熱可塑性ポ リイミド樹脂及び熱硬化性樹脂を含有してなるダイボン ディング用接着削並びに多数の半導体素子が形成された ウェハ裏面に、ガラス転移温度90°C以下の熱可塑性ポ リイミド樹脂と熱硬化性樹脂からなるフィルム状単層接 着剤を熱圧者して接着剤付ウエハとし、得られた接着剤 付ウエハをダイシングテーブに貼り付け固着して個別半 導体素子に分割切断後、前記ダイシングテープを剥離し て得られる接着剤付き半導体素子を支持部材にダイボン ディングすることを特徴とする半導体装置の製造方法。





1

# 【特許請求の範囲】

【論求項 】】 ガラス転移温度90℃以下の熱可塑性ポ リイミド樹脂及び熱硬化性樹脂を含有してなるダイボン ディング用接着剤。

【贈求項2】 多数の半導体素子が形成されたウェハ裏 面に、ガラス転移温度90°C以下の熱可塑性ポリイミド 街腊と熱硬化性樹脂からなるフィルム状単層接着剤を熱 圧着して接着剤付ウエハとし、得られた接着剤付ウエハ をダイシングテープに貼り付け固着して個別半導体素子 に分割切断後、前記ダイシングテープを剝離して得られ 10 際、接着剤と積暑しているキャリアフィルムが熱収縮す る接着剤付き半導体素子を支持部材にダイボンディング することを特徴とする半導体装置の製造方法。

## 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、ダイボンディング 用接着剤及びそれを用いた半導体装置の製造方法に関す る。

#### [0002]

【従来の技術】従来、半導体素子のダイボンディング (半導体素子のリードフレームへの接合) 方法として は、リードフレーム上のタブ部分にダイボンド材料を供 給しその上に半導体素子を載せ接着する方法が用いられ てきた。これらのダイボンディング材料としては、例え ぱAu-Si共晶、半田、樹脂ペーストなどが知られて いる。これらダイボンディング材料のうち現在樹脂ペー ストを用いるダイボンディング方法が多用されている。 樹脂ペーストをリードフレームに供給する方法として は、スタンピング方式、ディスペンシング方式、スクリ ーン印刷方式が採用されているが、ディスペンシング方 式が最もよく使われている。ディスペンシング方式は、 シリンジ内に樹脂ペーストを充壌し、ディスペンサーと 呼ばれる装置による気圧でベーストをタブ上に吐出する 方法である。しかしながら 当該法では半導体素子が大 きくなるに従って樹脂ペーストをタブ全面に均」に塗布 することが難しいという欠点があり、又樹脂ペーストを 用いた場合、硬化時接着層にボイドが発生するという間

【0003】一方、これらのペーストの欠点を避ける手 法としてはフィルム状の接着剤を用いる方法として、特 開昭63-289822号公報、特開平1-19735 号公報に示されているが、素子のサイズに応じてフィル ムを切断しなければならないこと、また、切断フィルム を位置ずれしないように貼り付ける専用の高価な鉄膿が 必要となる問題がある。

【0004】さらに、この問題を解決する手法として、 特開平6-302629号公報には、次のような方法が 関示されている。まず、キャリアフィルム上に接着剤を 膜状に塗布乾燥し、離型フィルムをかぶせて接着剤付き キャリアーシートを作成し、離型フィルムをはがしてウ エハの裏面にキャリアーシート上の接着剤を熱転写し

て、接着剤付きウエハとする。接着剤付きウエハをダイ シングテープ上に貼り付けた後、ダイシングをして接着 剤付き半導体素子に分割する。接着剤付き半導体素子を ダイシングテープから引き剥がしてリードフレームに熱 圧着し、半導体素子をリードフレームに接着させる。

【0005】しかしながら、本方法によれば、第1に、 熱転写する温度は、キャリアフィルムの耐熱温度以上に 設定できないため、接着剤をウエハに熱転写する温度が 制限される問題がある。第二に、接着剤を熱転写する るためウエハに大きな反りが生じる問題がある。反りが 大きいとダイシングテープとの接着性の低い部分を生じ やすく、ダイシングの際、半導体素子がダイシングテー プより剥離してしまう。特に反りの生じやすい300ヵ m以下のウェハなどに適用できるものを得ることは困難 であった。

#### [0006]

【発明が解決しようとする課題】請求項1記載の発明 は、ウエハ裏面に接着剤を熱圧着する際、300μm以 20 下のウェハでもクラックが発生せず。反りは小さく、ま た、幅広い温度で接着剤をウェハに接着でき、かつ簡単 な装置でダイボンディングできる接着剤を提供するもの である。請求項2に記載の発明はこの接着剤を用いた半 導体装置の製造方法を提供するものである。

## [0007]

【課題を解決するための手段】本発明は、ガラス転移温 度90°C以下の熱可塑性ポリイミド樹脂と熱硬化性樹脂 を含有してなるダイボンディング用接着剤に関する。本 発明は、また、多数の半導体素子が形成されたウエハ裏 30 面に、ガラス転移温度80°C以下の熱可塑性ポリイミド 樹脂と熱硬化性樹脂からなるフィルム状単層接着剤を熱 圧着して接着剤付ウエハとし、得られた接着剤付ウエハ をダイシングテープに貼り付け固着して個別半導体素子 に分割切断後、前記ダイシングテープを剥離して得られ る接着削付き半導体素子を支持部材にダイボンディング することを特徴とする半導体装置の製造方法に関する。 1000081

【発明の実施の形態】以下、図1、図2により本発明の 実越形態を説明する。図1はフィルム状単層接着剤をウ エハ裏面に接着する工程からダイシングして接着剤付半 導体素子とする工程の説明図である。図2はダイシング して接着剤付半導体素子をリードフレームタブ部に接着 し、半導体装置を製造する工程の説明図である。

【0009】図1において、接着剤1がポリエステルフ ィルム、ポリプロピレンフィルム等のキャリアフィルム 2に積層され、ベースフィルム付接着フィルム3とされ ている(a)。単層接着剤は、このベースフィルム付接 着フィルム3から、使用時にキャリアフィルム2を剝離 することにより得られる。ベースフィルム付接着フィル 50 ム3は例えば、次のように作製される。まず、ポリイミ

ド樹脂と熱硬化性樹脂を有機溶剤に溶解する。ここで用 いられる有級溶媒は、均一に溶解又は混線できるもので あれば特に制限はない。ついで、必要に応じ添加剤を加 え、混合する。こうして得たワニスを、例えば、ポリエ ステル製シート等のキャリアフィルム2の上に均一に塗 布し、使用した溶媒が十分に揮発する条件、すなわち、 おおむね60~200℃の温度で、0.1~30分間加

【0010】次いで、接着削1をウェーハ4にヒート付 し、およそ、60℃かち200℃の温度で0、1~10 分間加熱し(b)、接着剤付きウェーハを得る(c)。 接着副付きウエハの接着副 1 側にダインングテープ 7 を 貼付け(d)、ダイシングし、接着剤付き半導体素子8 に分割する(e)。分割は、公知のウエハ用カッターを 用いて行うことができる。

【①①11】図2において、接着剤付き半導体素子8を ダイシングテープ7から吸引コレット9及び突き上げコ レット10を用いて引き割がし(よ)、接着剤付き半導 体素子8を吸引コレット9で吸引しつつ運搬して

(g)、支持部村、例えばリードフレーム<u>1</u>1上のダイ パット部12に載せ、次いで、圧着し、ヒートブロック 13上で後硬化して接着し、更に、ワイヤーボンディン グし(h)、そして、樹脂14で紂止して半導体装置と する(1)。

【10012】本発明において用いられる接着剤として は、例えば、ガラス転移温度(Tg)が90℃以下の熱 可塑性ポリイミド樹脂とエポキシ樹脂などの熱硬化性樹 脂の混合物を主体としたものが使用され、適宜、無機フ ィラー等の添加剤が混合される。

【0013】本発明において、熱可塑性ポリイミド樹脂 のTgは90℃以下であるが、30~80℃であること が好ましい。熱可整性ポリイミド樹脂のTgが高すぎる と本発明の効果が低下し、低すぎると接着剤の表面が粘 着性を示すようになる。本発明の熱可塑性ポリイミド系 樹脂は鴬湿では粘着性がないものが好ましい。上記の熱 可塑性ポリイミド樹脂は、チトラカルボン酸二無水物と ジアミンとを反応させて得ることができ、熱可塑性を有 するものが選択して使用される。

【① ① 1 4】とのようなポリイミド樹脂の製造に用いる れるテトラカルボン酸二無水物としては、1,2-(エ チレン) ビス(トリメリテート二無水物)、1、3-(トリメチレン)ビス(トリメリテート二無水物)、 1、4-(テトラメチレン)ビス(トリメリテート二無 水物)、1,5-(ペンタメチレン)ビス(トリメリテ ート二無水物)、nが6~2()のとき、1,6~(へキ サメチレン》ピス(トリメリテート二無水物)。1,7 - (ヘプタメチレン) ビス (トリメリチート二無水 物)、1、8-(オクタメチレン) ピス (トリメリテー ト二銀水物) 1, 9-(ノ ナメチレン) ビス (トリ 50 -テトラカルボン酸二燥水物、4,8-ジメチル-1,

メリテート二級水物〉、1、10-(デカメチレン)ビ ス(トリメリテート二無水物)、1、12-(ドデカメ チレン)ビス(トリメリテート二歳水物)、1、16-(ヘキサデカメチレン) ピストリメリテート二無水物、 1、18-(オクタデカメチレン) ビス(トリメリテー ト二無水物〉、ビロメリット酸二無水物、3,31, 4、4′-ジフェニルテトラカルボン酸二無水物、2。 2′、3,3′-ジフェニルテトラカルボン酸二無水 物。2、2-ビス(3、4-ジカルボキシフェニル)プ ロール5を用いて熱板6と挟み込むようにして加圧加熱 10 ロバン二魚水物、2,2-ビス(2,3-ジカルボキシ フェニル)プロパン二無水物、1、1-ビス(2、3-ジカルボキシフェニル〉エタン二無水物、1、1-ビス (3、4-ジカルボキシフェニル) エタン二無水物、ビ ス(2、3 - ジカルボキシフェニル)メタン二級水物、 ビス (3.4 - ジカルボキシフェニル) メタン二無水 物。ビス(3、4-ジカルボキシフェニル)スルホンニ 魚水物、3,4、9,10-ペリレンテトラカルボン酸 二年水物、ビス(3,4-ジカルボキシフェニル)エー テル二魚水物。ベンゼン-1,2,3、4-テトラカル 20 ボン酸二無水物。3,4、31,41 - ベンゾフェノン テトラカルボン酸二無水物。2、3、21、3-ベンゾ フェノンテトラカルボン酸二無水物。2、3、31 41 -ベンゾフェノンテトラカルボン酸二無水物、1, 2、5、6ーナフタレンテトラカルボン酸二無水物、 2、3、6、7-ナフタレンテトラカルボン酸二無水 物。1、2、4、5ーナフタレンーテトラカルボン酸二 無水物、1,4、5,8-ナフタレン-テトラカルボン 酸二無水物、2、6 - ジクロルチフタレンー1、4, 5、8-テトラカルボン酸二魚水物。2、7-ジクロル 30 ナフタレンー1、4,5、8-テトラカルボン酸二無水 物、2、3、6、7-テトラクロルナフタレン-1, 4、5、8-テトラカルボン酸二無水物、フエナンスレ ン-1,8,9、10-テトラカルボン酸二無水物、ビ ラジンー2,3、5,6ーテトラカルボン酸二無水物、 チオフエンー2、3、4、5ーテトラカルボン酸二無水 物、2、3、3′、4′-ピフェニルテトラカルボン酸 二無水物、3、4,3′、4′ーピフェニルテトラカル ボン酸二無水物 2,3,2' , 3′ ーピフェニルテト ラカルボン酸二無水物、ビス(3,4-ジカルボキシフ ェニル》ジメチルシラン二無水物、ビス(3,4-ジカ ルボキシフェニル)メチルフェニルシラン二無水物、ビ ス(3,4-ジカルボキシフェニル)ジフェニルシラン 二無水物、1、4-ビス(3、4-ジカルボキシフェニ ルジメチルシリル) ベンゼン二無水物。1、3-ビス (3.4-ジカルボキシフェニル)-1,1,3、3-テトラメチルジシクロヘキサン二無水物、pーフェニレ ンピス (トリメリテート無水物)、エチレンテトラカル ボン酸二無水物。1,2、3,4-ブタンテトラカルボ ン酸二無水物。デカヒドロナフタレン-1,4、5,8

2、3,5,6、7-ヘキサヒドロナフタレンー1, 2、5、6-テトラカルボン酸二無水物、シクロペンタ ン-1,2,3、4-テトラカルボン酸二無水物、ピロ リジンー2、3、4、5-テトラカルボン酸二無水物、 1、2、3、4-シクロブタンテトラカルボン酸二魚水 物。ピス(エキソービシクロ〔2,2、1〕ヘブタンー 2、3-ジカルボン酸二無水物)スルホン、ビンクロー  $\{2, 2, 2\} - \pi / 1$   $\{7\} - \pi / 2, 3, 5, 6 - 6\}$ テトラカルボン酸二無水物、2、2-ビス(3、4-ジ カルボキシフェニル)ヘキサフルオロプロパン二無水 物、2、2-ビス【4-(3、4-ジカルボキシフェノ キシ)フェニル)ヘキサフルオロプロバン二無水物、 4、4′-ビス(3、4-ジカルボキシフェノキシ)ジ フェニルスルフィド二無水物、1,4-ビス(2-ヒド ロキシヘキサフルオロイソプロピル) ベンゼンビス(ト リメリット酸二無水物)、1,3-ビス(2-ヒドロキ シヘキサフルオロイソプロビル) ベンゼンビス(トリメ リット酸二魚水物)、5-(2,5-ジオキソテトラヒ ドロフリル) -3-メチル-3-シクロヘキセン-1, 2-ジカルボン酸二燥水物。テトラヒドロフラン=2。 3、4、5-テトラカルボン酸二無水物等があり、2種 類以上を複合して用いてもよい。

【①015】前記ポリイミド樹脂の製造に使用されるジ アミンとしては、1、2 - ジアミノエタン、1、3 - ジ アミノブロバン、1、4ージアミノブタン、1、5ージ アミノペンタン、1,6-ジアミノヘキサン、1、7-ジアミノヘブタン、1,8-ジアミノオクタン、1,9 −ジアミノノナン、1,10−ジアミノデカン、1,1 1-ジアミノウンデカン、1,12-ジアミノドデカン 等の脂肪族ジアミン、ローフェニレンジアミン、MITT ェニレンジアミン、p-フェニレンジアミン、3、31 ージアミノジフェニルエーテル、3、4′ージアミノジ フェニルエーテル、4,4′ージアミノジフェニルエー テル、3、3′ージアミノジフェニルメタン、3、4′ −ジアミノジフェエルメタン、4、4′ −ジアミノジフ ェニルメタン、3、3′-ジアミノジフェニルジフルオ ロメタン、3、4′ージアミノジフェニルジフルオロメ タン、4、41 -ジアミノジフェニルジフルオロメタ ン、3、31 -ジーアミノジフェニルスルホン、3。 41 -ジアミノジフェニルスルホン。4,41 -ジアミ 40 ノジフェニルスルホン、3、3′-ジアミノジフェニル スルフィド、3、41 ージアミノジフェニルスルフィ F. 4、4′-ジアミノジフェニルスルフイド、3。 31 -ジアミノジフェニルケトン、3、41 -ジアミノ ジフェニルケトン、4,4′ージアミノジフェニルケト ン、2、2-ビス (3-アミノフェニル) プロバン、 2、2′-(3、4′-ジアミノジフェニル) プロバ ン、2、2 - ビス(4 - アミノフェニル)プロバン、 2、2-ビス(3-アミノフェニル) ヘキサフルオロブ ロバン、2 , 2 -  $\{3$  ,  $4^{\prime}$  -ジアミノジフェニル $\}$  へ 50 - 0 . それぞれ 1  $\sim$  8 モルの範囲で使用するのが好まし

キサフルオロプロパン、2、2 - ビス(4 - アミノフェ ニル) ヘキサブルオロプロパン、1、3ーピス(3ーア ミノフェノキシ) ベンゼン、1,4-ビス(3-アミノ フェノキシ〉ベンゼン、1、4-ビス(4-アミノフェ ノキシ) ベンゼン、3,3'-(1,4-フェニレンビ ス(1-メチルエチリデン)) ビスアニリン、3、41 - (1, 4-フェニレンビス(1-メテルエチリデ ン)) ビスアニリン、4、4′-(1、4-フェニレン ピス(1-メチルエチリデン)) ピスアニリン、2,2 10 ービス(4-(3-アミノフェノキシ)フェニル)プロ パン、2、2-ビス(4-(4-アミノフェノキシ)フ ェニル)プロバン、2、2 - ビス(4 - (3 - アミノフ ェノキシ) フェニル) ヘキサフルオロプロバン、2、2 -ビス(4-(4-アミノフエノキシ)フエニル)へキ サフルオロプロバン、ビス(4 - (3 - アミノフェノキ シ) フェニル) スルフイド、ビス(4-(4-アミノフ ェノキシ) フェニル) スルフイド、ビス(4-(3-ア ミノフェノキシ) フェエル) スルポン、ビス(4 - (4 -アミノフェノキシ) フェニル) スルホン等の芳香族ジ 20 アミンを挙げるととができる。

【① 0 1 6】チトラカルボン酸二無水物とジアミンの縮 台反応は、有機溶媒中で行う。この場合、テトラカルボ ン酸二無水物とジアミンは等モル又はほぼ等モルで用い るのが好ましく、各成分の添加順序は任意である。用い る有機溶媒としては、ジメチルアセトアミド、ジメチル ホルムアミド、N-ヌチル-2-ピロリドン、ジメチル スルホキシド。ヘキサメチルホスポリルアミド。M = ク レゾール、o-クロルフェノール等がある。反応温度は 80℃以下、好ましくは0~50℃である。反応が進行 30 するにつれ反応波の粘度が徐々に上昇する。この場合、 ポリイミドの前駆体であるポリアミド酸が生成する。 【0017】ポリイミドは、上記反応物(ポリアミド 酸)を脱水閉環させて得ることができる。脱水閉環は! 20°C~250°Cで熱処理する方法や化学的方法を用い て行うことができる。120℃~250℃で熱処理する 方法の場合、脱水反応で生じる水を系外に除去しながら 行うことが好ましい。この際、ベンゼン、トルエン、キ シレン等を用いて水を共沸除去してもよい。なお、本発 明においてポリイミド樹脂とは、ポリイミド及びその前 駆体を総称する。ポリイミドの前駆体には、ポリアミド 酸のほか、ポリアミド酸が部分的にイミド化したものが ある。

【①①18】化学的方法で脱水閉環させる場合は、閉環 剤として魚水酢酸、魚水ブロビオン酸、魚水安息香酸の 酸螺水物、ジンクロヘキシルカルボジイミド等のカルボ ジイミド化合物等を用いる。このとき必要に応じてピリ ジンディソキノリン、トリメチルアミン、アミノビリジ ン」イミダゾール等の閉環触媒を用いてもよい。閉環剤 又は閉環触媒は、テトラカルボン酸二無水物1モルに対

Я

\*名) EXA-830CRP (大日本インキ化学工業 (株)商品名) 〕. フェノールノボラック型エポキシ樹脂

[N-7308 (大日本インキ化学工業(株)商品名)、

Quatrex - 2010 (ダウ・ケミカル社商品名)]、ク

レゾールノボラック型エポキシ樹脂(YDCN-702 S (東都化成(株)商品名) . EOCN-100 (日本化

葉(株)陶品名) 〕、多官能エポキシ樹脂(EPPN-5

(ダウ・ケミカル性商品名)、VG-3010(三并化

(株)商品名) ]、ナフタレン骨格を有するエポキシ樹

名)〕、脂環式エポキシ樹脂(CEL-3000(ダイ

セル化学工業(株)商品名)〕、エポキシ化ポリブタジエ

名)〕、アミン型エポキシ樹脂(E LM-100(住友

化学工築(株)商品名)、YH-434L(東都化成(株)

ン (PB-4700 (ダイセル化学工業(株)商品

脂 (HP-4032 (大日本インキ化学工業(株)商品

() 1 (日本化薬(株)商品名)、TACT | X - 742

【0019】前記熱硬化性樹脂とは、加熱により3次元 的御目標造を形成し、硬化する樹脂のことである。熱硬 化性樹脂の配合量は、熱可塑性ポリイミド樹脂100重 量部に対し $0.1\sim200$ 重量部、好ましくは $1\sim10$ ①重量部とする。200重量部を越えるとフィルム形成 性が悪くなる。

7

【0020】熱硬化性樹脂として、エポキシ樹脂、硬化 削及び硬化促進剤を含有する樹脂を選ぶ場合に、用いら れるエポキシ樹脂は、分子内に少なくとも2個のエポキ 10 学(株) 商品名)、1032S(油化シェルエポキシ シ基を含むもので、硬化性や硬化物特性の点からフェノ ールのグリシジルエーテル型のエポキン樹脂が好まし い。このような樹脂としては、ビスフェノールA、ビス フェノールAD、ピスフェノールS、ピスフェノールF もしくはハロゲン化ビスフェノールAとエピクロルヒド リンの縮合物。フェノールノボラック樹脂のグリンジル エーテル、クレゾールノボラック結婚のグリシジルエー テル、ピスフェノールAノボラック樹脂のグリンジルエ ーテル等が挙げられる。エポキシ御脂の量は、ポリイミ 下樹脂100重量部に対し1~200重量部、好ましく は5~100重量部で、200重量部を越えるとフィル ム形成性が悪くなる。

【①①21】前記エポキシ樹脂としては、例えばビスフ ェノールA型エポキシ樹脂(AER-X8501(旭化 成工業(株)商品名)、R-301(油化シェルエポキシ (株)商品名)、 YL-980 (油化シェルエポキシ(株) 商品名〉」、ビスフェノールF型エポキシ樹脂〔〔Y□ F-170 (東都化成(株)商品名) 〕. ビスフェノール AD型エポキシ樹脂 [R-1710 (三井化学(株)商品\*

Н

商品名)〕、レゾルシン型エポキシ樹脂〔デナコールE X - 2 () 1 (ナガセ化成工業(株)商品名) ] 、ネオペン チルグリコール型エポキン樹脂 [デナコールEX-2] 1 (ナガセ化成工業(株)商品名) 】、ヘキサンディネル グリコール型エポキシ勧縮〔デナコールEX-212 (ナガセ(化成工業(株)商品名) ]、エチレン・プロピレ ングリコール型エポキシ樹脂(デナコールEX-81 0, 811, 850, 851, 821, 830, 83 2、841,861 (ナガセ化成工業(株)商品名) ]、 下記一般式([) [1k 1 ] CH: н

【式中sは0~5の整数を表す】で表されるエポキシ樹 脂 [ E - X L - 2 4 , E - X L - 3 L (三并化学(株)商 品名)〕などが挙げられる。これらは単独で又は2種以 上を組み合わせて使用することができる。

【0022】PGE(日本化菜(株)商品名)、PP-1 01 (泉都化成(株)商品名)、ED-502,509 (組電化工業(株)商品名) YED-122(油化シェ ルエポキシ(株)商品名)、 KBM-403 (信趣化学工 業(株)商品名) TSL-8350、TSL-835 5、TSL-9905 (東芝シリコーン(株)商品名) 等 の1分子中に1個のエポキン基を有する化合物(単官能

もよい。単官能エポキシ化合物は、本発明の制脂ペース ト組成物の特性を阻害しない範囲で使用されるが、エボ キシ樹脂の全量に対して10重量%以下で使用されるこ とが好ましい。

(1)

【0023】硬化剤としては、例えば、フェノール樹脂 が用いられる。フェノール樹脂は、分子中に少なくとも 2個のフェノール性水酸基を有するもので、このような 樹脂としては、例えば、フェノールノボラック樹脂、ク レゾールノボラック樹脂、ビスフェノールAノボラック 樹脂、ボリーpービニルフェノール、フェノールアラル キル樹脂等が挙げられる。フェノール樹脂の量は、エボ エポキシ化合物)をエポキシ樹脂の一部として使用して 50 キシ樹脂100重量部に対して2~150重量部 好ま

(6)

しくは50~120重量部で、2重量部未満もしくは1 5 () 重置部を越えると硬化性が不充分となる。 【0024】硬化剤としては、また、ジシアンジアミ F. 下記一般式(II) [ft2]

9

$$H_1N \cdot HN \cdot C - R - C \cdot HN \cdot NH$$
 (II)

〔式中、Rは、mーフェニレン基、pーフェニレン基等 の2個の芳香飯墓、炭素敷2~12の直鎖状又は分枝状 10 のアルキレン基を表す】で示される二塩酸ジヒドラジド 【市販品としては、ADH、PDH、SDH(いずれも 日本ヒドラジン工業(株)商品名) がある〕、エポキシ樹 贈とアミン化合物の反応物 (市販品としてはノバキュア (マイクロカブセル型硬化剤、旭化成工業(株)商品名) がある〕等が挙げられる。このようなエポキシ樹脂硬化 剤の配合量は、エポキシ樹脂に対して①、①1~90盒 置%が好ましく。()、1~50重置%がより好ましい。 【0025】硬化促造剤は、エボキシ樹脂を硬化させる ために用いられるものであれば特に副限はない。とのよ 20 熱可塑性ポリイミド〔ガラス転移温度70℃、デカメチ うなものとしては例えば、イミダゾール類、ジンアンジ アミド誘導体。ジカルボン酸ジヒドラジド、トリフェニ ルポスフィン、テトラフェニルポスポニウムテトラフェ ニルボレート、2ーエチルー4ーメチルイミダゾールー テトラフェニルボレート、1,8-ジアザビシクロ (5、4、()) ウンデセン・アーテトラフェニルボレー ト等が用いられる。これらは、2種以上を併用してもよ い。硬化促造剤の置はエポキシ樹脂100重置部に対 し、0、01~50重量部、好ましくは0、1~20重 り、50重量部を越えると保存安定性が悪くなる。

【0026】接着力を向上させるため、接着剤にシラン カップリング剤、チタン系カップリング剤、ノニオン系 界面活性剤、フッ素系界面活性剤、シリコーン系添加剤 等を適宜加えてもよい。

【① ①27】本発明でウエハに貼り付ける条件として は、接着フィルムのガラス転移温度T8(動的結弾性測 定におけるび緩和ビーク温度)以上で熱分解温度(熱重 置分析における重置減少開始温度)以下が好ましい。フ ィルム圧者温度がTg未満では、貼り付け性が低下し、 熱分解温度を超えるとフィルムが熱分解し接着性が低下 するので好ましくない。120℃から200℃が好まし い。ウェーハに貼り付ける圧力は、0.03MPa~2MPa が好ましい。()。() 3 MPa未満では圧力が弱すぎてボイ 下が残留してしまい、2MPaを超えると圧力が強すぎて ウエハが割れる心配があるからである。本発明に用いる ウエハとしては、シリコンウエハ、化合物ウエハなどが あり、特に限定されない。

【① ①2 8】接着剤付半導体素子をリードフレーム等の 支持部材上に接着するときの温度はTgから70°C以上 50 g. 時間5秒で接着剤付きチップをマウントした。日立

高い温度で熱分解温度以下であることが好ましい。接着 剤付半導体素子の接着温度が干gから70℃高い温度よ り低い温度であると接着性が低下し、熱分解温度を超え るとフィルム状接着剤が熱分解し接着力が低下するので 好ましくない。温度は160℃から240℃が好まし い。また、圧力は0.03MPa~2MPaが好ましい。0. 0.3 MPa未満では圧力が弱すぎてボイドが幾留してしま い、2MPaを超えると圧力が強すぎて半導体素子が割れ る心配があるからである。

10

【①①29】本発明で接着剤付半導体素子を圧着する支 特部村としては、リードフレームのダイバット部、セラ ミック配線板。ガラスエポキシ配線板、ボリイミド配線 板、半導体素子上部等の半導体素子搭載部が挙げられ

[0030]

【実施例】以下、本発明を実施例により詳しく説明する が、本発明はとれにより限定されるものではない。以 下、「部」は、「重量部」を意味する。

【0031】実施例1

レンピストリメリテート二無水物!モルに対して4,9 -ジオキサドデカン-1、12-ジアミン().5モル、 2、2-ビス(4-(4-アミノフェノキシ) フェニル プロバン()、5 モルを反応させて得られるもの) 1()() 部及びビスフェノールAD型エポキシ樹脂(EXA-8 300RP、大日本インキ化学工業株式会社商品名、エ ポキシ当置175) 5部、硬化剤フェノールノボラック 樹脂(H-1 昭和化成株式会社商品名)5部にシクロ ヘキサノンとジメチルアセトアミドの等重量混合溶剤2 **畳部で、○・○1重畳部未満では、硬化性が不充分とな 30 80部を加えて溶解させる。ここに、銀粉を70部加え** で、よく鎖掉し、均一に分散させ、塗工用ワニスとす る。との塗工用ワニスをキャリアフィルム(ポリプロビ レン)上に塗工し、熱風循環式乾燥機の中で加熱して、 溶媒を揮発乾燥させ、キャリアフィルムから剥離して、 フィルム状単層接着剤を製造した。

【① 032】フィルム状単層接着剤をウェーハのサイズ よりも大きめに切り、ウエハ裏面を上にして、フィルム 状接着剤を載せり、15MPaで飼圧、180℃で加熱す るととにより、フィルム状接着剤付きウエハを得た。フ ィルム状接着剤付きウエハは、約30秒間180℃で加 熱し、残存揮発分を除いた。その後、ウエハに接着後の ウエハ (5インチ) の外観を観察し、また、反りを測定 した。フィルム状接着剤付きウエハの接着剤面にダイシ ングテープを貼付し、ダイシング装置でフルカットする ことにより接着剤付き半導体素子へ分割し、展張した。 【0033】ダイシングテープ上に分割された接着剤付 き半導体素子はダイボンダーによりダイシングテープの 下からピンで突き上げられ、吸引コレットにより引き剝 がされた。リードフレームへ、温度220℃、荷重50

化成工業株式会社製封止村(商品名CEL9200)でモールドし半導体禁機とした。封止後のサンプルを85℃、85%RHの恒温恒温器中で168時間処理した後、IRリフロー炉で240℃、10sec加熱する。その後、サンプルをボリエステル樹脂で注型し、ダイアモンドカッターで切断した断面を顕微鏡で観察して、リフロークラックの発生数を評価する事により耐リフロークラック性の評価を行った。評価結果を表1に示す。

11

# 【0034】実施例2

熱可塑性ポリイミドとして、熱可塑性ポリイミド〔ガラ 10 ス転移温度50℃、デカメチレンピストリメリテート二 魚水物1モルに対して4、9ージオキサドデカンー1、 12-ジアミン1モルを反応させて得られるもの〕を使 用したこと以外は実施例1に準じて行った。評価結果を 表1に示す。

## 【0035】比較例1

熱可塑性ポリイミド【ガラス転移温度120℃、デカメチレンビストリメリテート二魚水物1モルに対して2,2ービス(4-(4-アミノフェノキシ)フェニルプロパン1モルを反応させて得られるもの】100部、実施20例1と同じビスフェノルAD型エポキシ制脂(エポキシ当置175)5部及び実施例1と同じ硬化剤フェノールノボラック制脂5部に有機溶媒280部を加えて溶解させた。ここに、銀粉を70部加えて、よく撹拌し、均一に分散させ、塗工用ワニスとした。この塗工用ワニスをキャリアフィルム(ポリエチレンテレフタレート)上に塗工し、熱感循環式乾燥機の中で加熱して、溶媒を担発乾燥させ、キャリアフィルム付きフィルム状接着剤を製造した。

【0036】キャリアフィルム付きフィルム状接着剤を 30 ウェーハのサイズよりも大きめに切り、ウエハ裏面を上にし、そこへ、キャリアフィルム付きフィルム状接着剤を載せ0.15 MPaで加圧、150℃~180℃で加熱するととにより、キャリアフィルム付きフィルム状接着剤付きウエハを得た。キャリアフィルムを剝離した後、フィルム状接着剤付きウエハは、約30秒間150℃~180℃で加熱し、残存揮発分を除いた。その後、ウエハに接着後のウエハ(5インチ)の外観を観察し、また、反りを測定した。フィルム状接着剤付きウエハの接着剤面にダインングテーブを貼付、ダイシング装置でフ 40 ルカットするととにより接着剤付き半導体素子へ分割し、展張した。

【0037】ダイシングテープ上に分割された接着剤付き半導体素子はダイボンダーによりダイシングテープの下からピンで突き上げられ、吸引コレットにより引き剥がされた。リードフレームへ、温度220℃、荷重50

g、時間5秒で接着剤付きチップをマウントする。日立 化成工業株式会社製料止対(商品名CEL9200)で モールドし半導体装置とする。料止後のサンプルを85 ℃、85%RHの恒温恒温器中で168時間処理した 後、1Rリフロー炉で240℃、10sec加熱する。そ の後、サンブルをボリエステル樹脂で注型し、ダイアモンドカッターで切断した断面を顕微鏡で観察して、リフロークラックの発生数を評価することにより耐リプロークラック性の評価を行った。評価結果を表1に示す。 【0038】比較例2

12

比較例1と同じ熱可塑性ポリイミド100部、実施例1と同じピスフェノールAD型エポキシ樹脂(エポキシ当置175)5部及び実施例1と同じ硬化剤フェノールノボラック樹脂5部にシクロヘキサノンとジメチルアセトアミドの等重量混合溶剤280部を加えて溶解させた。ことに、銀粉を70部加えて、よく撹拌し、均一に分散させ、塗工用ワニスとする。この塗工用ワニスをキャリアフィルム(ポリプロピレン)上に塗工し、熱風循環式乾燥機の中で加熱して、溶媒を揮発乾燥させ、キャリアフィルムから剥離して、フィルム状単層接着剤を製造した。

【0039】フィルム状単層接着剤をウェーハのサイズよりも大きめに切り、ウエハ裏面を上にして、フィルム状接着剤を載せ0.15 MPaで加圧、180℃で加熱することにより、フィルム状接着剤付きウエハを得た。フィルム状接着剤付きウエハを得た。フィルム状接着剤付きウエハを得た。フィルム状接着剤付きウエハに接着後のウエハ(5インチ)の外額を観察し、また、反りを測定した。フィルム状接着剤付きウエハの接着剤面にダイシングテープを貼付、ダイシング装置でブルカットする事により接着剤付き半導体素子へ分割し、展張した。

【0040】ダイシングテープ上に分割された接着剤付き半導体素子はダイボンダーによりダイシングテープの下からピンで突き上げられ、吸引コレットにより引き剥がされる。リードフレームへ、温度220℃、荷重50g、時間5秒で接着剤付きチップをマウントする。日立化成工業株式会社製封止村(商品名CEL9200)でモールドし半導体装置とした。封止後のサンプルを85℃、85%RHの恒温恒温器中で168時間処理した

6 後、1尺リフロー炉で240℃、10秒加熱した。その後、サンブルをボリエステル樹脂で注型し、ダイアモンドカッターで切断した断面を頻微鏡で観察して、リフロークラックの発生数を評価する事により耐リフロークラック性の評価を行った。結果を表1に示す。

[0041]

【表1】

14

13

\$4 - RI BH 451 745						
No.	実施例1	実施例2	比較到1	比較例2		
熱可塑性樹脂 Tg (C)	70	50	120	120		
ダイシング時の半導体素子 製駐率%	0	0	30	Б		
キヤリアフィルム	なし	なし	あり	なし		
接着層のボイドの有無	なし	なし	おり	なし		
ウェハ反り (5インデ発生命/厚さ300μm)	50	50	350	150		
リフロークラック (%)	0	0	70	0		

## [0042]

【発明の効果】論求項』における接着剤を用い、調求項 2の方法によれば、フィルム状ウエハ裏面に接着剤を熱 圧着する際、300μm以下のウェハでも反りは小さ

く、また、幅広い温度で接着剤をウェハに接着でき、ま た。接着層にボイドが無く耐りフロー性に優れた半導体 装置を製造することができる。

### 【図面の簡単な説明】

【図1】フィルム状接着剤をウェーハ裏面に接着する工 29 9 吸引コレット 程からダイシングして接着剤付半導体素子とする工程説 明図である。

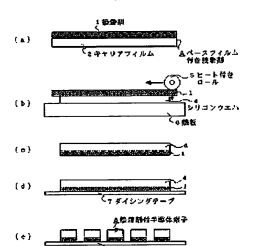
【図2】ダイシングして接着剤付半導体素子をリードフ レームに接着し、半導体装置を製造する工程説明図であ

# 【符号の説明】

\* 1 接着剤

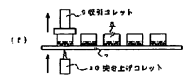
- 2 キャリアフィルム
- 3 ベースフィルム付き接着剤
- 4 シリコンウエバ
- 5 ヒート付きロール
- 6 熱板
- 7 ダイシングテープ
- 8 接着剤付半導体素子
- 10 突き上げコレット
- 11 リードフレーム
- 12 ダイバット部
- 13 ヒートプロック 1.4 封止勧縮

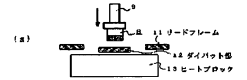
# [図1]

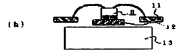


(9)











フロントページの続き

Fターム(参考) 43004 AA02 AA11 AA13 AA17 AB03 AB05 CA04 CA06 CC02 FA05 FA08

> 43040 EB032 EC061 EC062 EC071 EC072 EC151 EC152 EC332 EH031 EH032 HC15 HC18 HC24 HD22 HD39 JA09 JB02 KA16 KA17 LA02 LA06 NA20 PA30 PA33

> 5FG47 BA39 BB03 BB18 FA08 FA25